PCT.

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07C 217/84, A61K 7/13

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 99/20597

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

. 29. April 1999 (29.04.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/06447

(22) Internationales Anmeldedatum: 12. Oktober 1998 (12.10.98)

(81) Bestimmungsstaaten: AU, JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

197 46 249.9

20. Oktober 1997 (20.10.97)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE]; Henkelstrasse 67, D-40589 Düsseldorf (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ROSE, David [GB/DE]; Am Eichelkamp 223, D-40723 Hilden (DE). MEINIGKE, Bernd [DE/DE]; Wuppertalstrasse 84 b, D-51381 Leverkusen (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: NOVEL AMINOPHENOL DERIVATIVES AND THE USE THEREOF FOR DYEING KERATIN FIBRES

(54) Bezeichnung: NEUE AMINOPHENOL-DERIVATE UND DEREN VERWENDUNG ZUM FÄRBEN VON KERATINFASERN

(57) Abstract

The invention relates to novel aminophenol derivatives of general formula (I), wherein R¹ and R² represent (a) an alkyl group with 1 to 4. C-atoms or (b) an alkoxy group with 1 to 4 C-atoms on the condition that in each case, exactly one substituent from group (a) and exactly one substituent from group (b) is represented, and R3 preferably represents hydrogen or a C1-C4 alkyl group. The invention also relates to the use of the novel aminophenol derivatives for dyeing keratin fibres and to dyes containing these compounds.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft neue Aminophenol-Derivate der allgemeinen Formel (I), in der R¹ und R² (a) für eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 C-Atomen oder (b) für eine Alkoxygruppe mit 1 bis 4 C-Atomen stehen, mit der Maßgabe, daß jeweils genau ein Substituent aus der Gruppe (a) und genau ein Substituent aus der Gruppe (b) vertreten ist und R³ vorzugsweise für Wasserstoff oder eine C₁- bis C₄-Alkygruppe steht, sowie deren Verwendung zum Färben von Keratinfasern und diese Verbindungen enthaltende Färbemittel.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettiand	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
вв	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland .		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HŲ	Ungara	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	ſΕ	Irland	MN	Mongolei	'UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Tsraei	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger ·	UZ	· Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	ΥU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
СМ	Kamerun .		Когев	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
Cυ	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		•
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		
							•

WO 99/20597 PCT/EP98/06447

NEUE AMINOPHENOL -DERIVATE UND DEREN VERWENDUNG ZUM FÄRBEN VON KERANTINFASERN

Die Erfindung betrifft neue Aminophenol-Derivate, deren Verwendung zum Färben von Keratinfasern sowie diese Verbindungen enthaltende Färbemittel.

Für das Färben von Keratinfasern, insbesondere menschlichen Haaren, spielen die sogenannten Oxidationsfärbemittel wegen ihrer intensiven Farben und guten Echtheitseigenschaften eine bevorzugte Rolle. Solche Färbemittel enthalten Oxidationsfarbstoffvorprodukte, sogenannte Entwicklerkomponenten und Kupplerkomponenten. Die Entwicklerkomponenten bilden unter dem Einfluß von Oxidationsmitteln oder von Luftsauerstoff untereinander oder unter Kupplung mit einer oder mehreren Kupplerkomponenten die eigentlichen Farbstoffe aus.

Gute Oxidationsfarbstoffvorprodukte müssen in erster Linie folgende Voraussetzungen erfüllen: Sie müssen bei der oxidativen Kupplung die gewünschten Farbnuancen in ausreichender Intensität und Echtheit ausbilden. Sie müssen ferner ein gutes Aufziehvermögen auf die Faser besitzen, wobei insbesondere bei menschlichen Haaren keine merklichen Unterschiede zwischen strapaziertem und frisch nachgewachsenem Haar bestehen dürfen (Egalisiervermögen). Sie sollen beständig sein gegen Licht, Wärme und den Einfluß chemischer Reduktionsmittel, z. B. gegen Dauerwellflüssigkeiten. Schließlich sollen sie - falls als Haarfärbemittel zur Anwendung kommend - die Kopfhaut nicht zu sehr anfärben, und vor allem sollen sie in toxikologischer und dermatologischer Hinsicht unbedenklich sein.

Als Entwicklerkomponenten werden üblicherweise primäre aromatische Amine mit einer weiteren, in para- oder ortho-Position befindlichen, freien oder substituierten Hydroxy- oder Aminogruppe, Diaminopyridinderivate, heterocyclische Hydrazone, 4-

Aminopyrazolonderivate sowie 2,4,5,6-Tetraaminopyrimidin und dessen Derivate eingesetzt.

Bevorzugte Entwicklerkomponenten sind p-Phenylendiamin, p-Toluylendiamin, p-Aminophenol, 1-(B-Hydroxyethyl)-2,5-diaminobenzol, N,N-Bis-(2-hydroxyethyl)-p-phenylendiamin, 2-(2,5-Diaminophenoxy)-ethanol, 4,5-Diamino-1-(2-hydroxyethyl)-pyrazol, 1-Phenyl-3-carboxyamido-4-amino-pyrazolon-5, 4-Amino-3-methylphenol, 2-Aminomethyl-4-aminophenol, 2-Hydroxymethyl-4-aminophenol, 2-Aminomethyl-4-aminophenol, 2-Aminomethyl-4-aminophenol, 2,4,5,6-Tetraaminopyrimidin, 2-Hydroxy-4,5,6-triaminopyrimidin, 4-Hydroxy-2,5,6-triaminopyrimidin, 2-Hydroxyethylaminomethyl-4-amino-phenol, 1,3-Bis-[N-(2-hydroxyethyl)-N-(4-aminophenyl)-amino]-2-propanol sowie 4,4'-Diamino-diphenylamin.

Als Kupplerkomponenten werden in der Regel m-Phenylendiaminderivate, Naphthole, Resorcin und Resorcinderivate, Pyrazolone und m-Aminophenole verwendet. Als Kupplersubstanzen eignen sich insbesondere 1-Naphthol, 1,5-, 2,7- und 1,7- Dihydroxynaphthalin, 5-Amino-2-methylphenol, m-Aminophenol, Resorcin, Resorcinmonomethylether, m-Phenylendiamin, 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-5, 2,4-Dichlor-3-aminophenol, 1,3-Bis-(2,4-diaminophenoxy)-propan, 2-Chlor-resorcin, 4-Chlor-resorcin, 2-Chlor-6-methyl-3-aminophenol, 2-Amino-3-hydroxypyridin, 2-Methylresorcin, 5-Methylresorcin o-Aminophenol, 2,5-Dimethylresorcin, 2,6-Dihydroxypyridin, 2,6-Diaminopyridin, 2,6-Dihydroxy-3,4-dimethylpyridin, 2,6-Dihydroxy-4-methylpyridin, 3-Amino-2-methylamino-6-methoxypyridin, 2,6-Bis-(2-hydroxyethylamino)-toluol, 2,4-Diaminophenoxy-ethanol und 2-Amino-4-hydroxyethylamino-anisol.

Allein mit einer Entwicklerkomponente oder einer speziellen Kuppler/Entwickler-Kombination gelingt es in der Regel nicht, eine auf dem Haar natürlich wirkende Farbnuance zu erhalten. In der Praxis werden daher üblicherweise Kombinationen verschiedener Entwickler- und/ oder Kupplerkomponenten eingesetzt. Es besteht daher ständig Bedarf an neuen, verbesserten Farbstoff-Komponenten.

Es war daher die Aufgabe der vorliegenden Erfindung, neue Kuppler-Komponenten zu finden, die die an Oxidationsfarbstoffvorprodukte zu stellenden Anforderungen in besonderem Maße erfüllen.

Es wurde nun gefunden, daß bestimmte Aminophenol-Derivate die an Kuppler-komponenten gestellten Anforderungen in hohem Maße erfüllen. So werden unter Verwendung dieser Kupplerkomponenten mit den meisten bekannten Entwickler-komponenten brillante rote bis magentafarbene Farbnuancen erhalten, die außer-ordentlich licht- und waschecht sind.

Ein erster Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher Aminophenol-Derivate der allgemeinen Formel (I),

$$(I) \qquad \qquad R^2 \qquad \qquad R^1 \qquad \qquad NHR^3$$

in der R¹ und R² (a) für eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 C-Atomen oder (b) für eine Alkoxygruppe mit 1 bis 4 C-Atomen stehen, mit der Maßgabe, daß jeweils genau ein Substituent aus der Gruppe (a) und genau ein Substituent aus der Gruppe (b) vertreten ist und R³ steht für

- Wasserstoff,
- eine C₁- bis C₄-Alkylgruppe,
- eine C₃₋₄-Dihydroxyalkylgruppe,
- eine Methylgruppe, die 1 3 Halogenatome, insbesondere Fluoratome, als Substituenten trägt,
- eine C₂₋₄-Alkylgruppe mit maximal 1 4 Halogenatomen, insbesondere Fluoratomen, als Substituenten
- eine Gruppe -(CH₂)_x-B, in der B steht für
 - eine Hydroxygruppe,
 - eine Gruppe NR⁵R⁶ oder

- eine Gruppe CO-NR⁷R⁸ und x für eine Zahl von 1 bis 4,

- eine Gruppe -COOR9 oder
- eine Gruppe -CO-NR¹⁰R¹¹,

wobei R⁵, R⁶, R⁷, R⁸, R¹⁰ und R¹¹ unabhängig voneinander stehen für Wasserstoff, eine C₁₋₄-Alkylgruppe, eine C₁₋₄-Hydroxyalkylgruppe und R⁵ und R⁶, R⁷ und R⁸ sowie R¹⁰ und R¹¹ jeweils zusammen mit dem sie tragenden Stickstoffatom auch Teil eines Morpholino-, Piperidino- oder Pyrrolidino-Restes sein können und R⁵ auch für eine Gruppe -SO₂-CH₃ stehen kann mit der Maßgabe, daß dann R⁶ für Wasserstoff steht, und R⁹ steht für Wasserstoff oder eine C₁₋₄-Alkylgruppe, sowie deren wasserlösliche Salze.

Bevorzugt im Sinne der vorliegenden Anmeldung sind Aminophenol-Derivate bei denen R¹ für einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe (a) und R² für einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe (b) steht.

Besonders bevorzugt sind Aminophenol-Derivate gemäß Formel (I), bei denen R^3 für eine C_1 - bis C_4 -Alkylgruppe, insbesondere für Wasserstoff steht.

Weiterhin besonders bevorzugt sind Aminophenol-Derivate gemäß Formel (I), bei denen R¹ für eine Methylgruppe und R² für eine Methoxygruppe steht.

Besonders bevorzugte Verbindungen im Sinne der vorliegenden Erfindung sind 6-Methoxy-2-methyl-3-aminophenol und 6-Methoxy-2-methyl-3-(β-hydroxyethyl-amino)-phenol.

Die Herstellung dieser Verbindungen erfolgt ausgehend von den entsprechend substituierten Nitrophenolen (bekannt aus Eur. J. Med. Chem. (1995), 185) durch Hydrierung und eventuell anschließende Alkylierung oder Acylierung. Bezüglich Einzelheiten wird auf das im Beispielteil ausführlich dargestellten Synthesebeispiel verwiesen.

Da es sich bei allen erfindungsgemäßen Substanzen um Amino-Verbindungen handelt, lassen sich aus diesen in üblicher Weise die bekannten Säureadditionssalze herstellen. Alle Aussagen dieser Schrift und demgemäß der beanspruchte Schutzbereich beziehen sich daher sowohl auf die in freier Form vorliegenden Aminophenol-Derivate gemäß Formel (I) als auch auf deren wasserlösliche, physiologisch verträgliche Salze. Beispiele für solche Salze sind die Hydrochloride, die Hydrobromide, die Sulfate, die Phosphate, die Acetate, die Propionate, die Citrate und die Lactate.

Ein zweiter Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung der vorgenannten Aminophenol-Derivate als Kupplerkomponente in Oxidationshaarfärbemitteln.

Ein dritter Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind schließlich Oxidationsfärbemittel zum Färben von Keratinfasern enthaltend Kupplerkomponenten und Entwicklerkomponenten in einem wasserhaltigen Träger, die als Kupplerkomponente eines der vorgenannten Aminophenol-Derivate enthält.

Unter Keratinfasern im Sinne der vorliegenden Anmeldung sind Pelze, Wolle, Federn und insbesondere menschliche Haare zu verstehen. Obwohl die erfindungsgemäßen Oxidationsfärbemittel in erster Linie zum Färben von Keratinfasern geeignet sind, steht prinzipiell einer Verwendung auch auf anderen Gebieten, insbesondere in der Farbphotographie, nichts entgegen.

Die erfindungsgemäßen Oxidationsfärbemittel können eine oder mehrere Entwicklerkomponenten und gewünschtenfalls neben den erfindungsgemäßen Kuppler-Komponenten noch weitere Kupplerkomponenten enthalten. Bezüglich der weiteren Entwickler- und Kupplerkomponenten wird auf die zu Beginn der Beschreibung aufgeführten Substanzen verwiesen, die bevorzugte weitere Farbstoffkomponenten darstellen. Besonders bevorzugte Entwicklerkomponenten sind 2;4,5,6-Tetraaminopyrimidin, 4-Hydroxy-2,5,6-triaminopyrimidin, 1-(ß-Hydroxyethyl)-2,5-diaminobenzol, p-Phenylendiamin, p-Toluylendiamin, p-Aminophenol, 3-Methyl-p-aminophenol, 2-

Hydroxy-methyl-p-aminophenol und 2-Aminomethyl-p-aminophenol. Als Kupplerkomponenten sind erfindungsgemäß insbesondere 1-Naphthol, 1,5-, 2,7- und 1,7-Dihydroxynaphthalin, 5-Amino-2-methylphenol, m-Aminophenol, Resorcin, Resorcinmonomethylether, m-Phenylendiamin, 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-5, 2,4-Dichlor-3-aminophenol, 1,3-Bis-(2,4-diaminophenoxy)-propan, 2-Chlor-resorcin, 4-Chlor-resorcin, 2-Chlor-6-methyl-3-aminophenol, 2-Amino-3-hydroxypyridin, 2-Methylresorcin, 5-Methylresorcin o-Aminophenol, 2,5-Dimethylresorcin, 2,6-Dihydroxypyridin, 2,6-Diaminopyridin, 2,6-Dihydroxy-3,4-dimethylpyridin, 2,6-Dihydroxy-4-methylpyridin, 3-Amino-2-methylamino-6-methoxypyridin, 2,6-Bis-(2-hydroxy-ethylamino)toluol, 2,4-Diaminophenoxyethanol und 2-Amino-4-hydroxyethylamino-anisol geeignet. Diese weiteren Entwickler- und Kupplerkomponenten werden üblicherweise in freier Form eingesetzt. Bei Substanzen mit Aminogruppen kann es aber bevorzugt sein, sie in Salzform, insbesondere in Form der Hydrochloride und Sulfate, einzusetzen.

Die erfindungsgemäßen Haarfärbemittel enthalten sowohl die Entwicklerkomponenten als auch die Kupplerkomponenten bevorzugt in einer Menge von 0,005 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 5 Gew.-%, jeweils bezogen auf das gesamte Oxidationsfärbemittel. Dabei werden Entwicklerkomponenten und Kupplerkomponenten im allgemeinen in etwa molaren Mengen zueinander eingesetzt. Wenn sich auch der molare Einsatz als zweckmäßig erwiesen hat, so ist ein gewisser Überschuß einzelner Oxidationsfarbstoffvorprodukte nicht nachteilig, so daß Entwicklerkomponenten und Kupplerkomponenten in einem Mol-Verhältnis von 1:0,5 bis 1:2 enthalten sein können.

In einer bevorzugten Ausführungsform enthalten die erfindungsgemäßen Haarfärbemittel zur weiteren Modifizierung der Farbnuancen neben den Oxidationsfarbstoffvorprodukten zusätzlich übliche direktziehende Farbstoffe, z.B. aus der Gruppe der Nitrophenylendiamine, Nitroaminophenole, Azofarbstoffe, Anthrachinone oder Indophenole, wie beispielsweise unter den internationalen Bezeichnungen bzw. Handelsnamen HC Yellow 2, HC Yellow 4, HC Yellow 6, Basic Yellow 57, Disperse Orange 3, HC Red 3, HC Red BN, Basic Red 76, HC Blue 2, Disperse Blue 3, Basic

Blue 99, HC Violet 1, Disperse Violet 1, Disperse Violet 4, Disperse Black 9, Basic Brown 16 und Basic Brown 17 bekannten Verbindungen, sowie 4-Amino-2-nitrodiphenylamin-2'-carbonsäure, 6-Nitro-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin, Hydroxyethyl-2-nitrotoluidin, Pikraminsäure, 2-Amino-6-chloro-4-nitrophenol und 4-N-Ethyl-1,4-bis(2'-hydroxyethylamino)-2-nitrobenzol-hydrochlorid in einer Menge von 0,01 bis 20 Gew.-%, bezogen auf das gesamte Oxidationshaarfärbemittel. 4-Amino-2-nitro-diphenylamin-2'-carbonsäure, 6-Nitro-1,2,3,4-tetrahydrochinoxalin und HC Red BN sind erfindungsgemäß besonders bevorzugte direktziehende Farbstoffe.

Weiterhin können die erfindungsgemäßen Zubereitungen auch in der Natur vorkommende Farbstoffe wie beispielsweise Henna rot, Henna neutral, Henna schwarz, Kamillenblüte, Sandelholz, schwarzen Tee, Faulbaumrinde, Salbei, Blauholz, Krappwurzel, Catechu, Sedre und Alkannawurzel enthalten.

Es ist nicht erforderlich, daß die Oxidationsfarbstoffvorprodukte oder die fakultativ enthaltenen direktziehenden Farbstoffe jeweils einheitliche Verbindungen darstellen. Vielmehr können in den erfindungsgemäßen Haarfärbemitteln, bedingt durch die Herstellungsverfahren für die einzelnen Farbstoffe, in untergeordneten Mengen noch weitere Komponenten enthalten sein, soweit diese nicht das Färbeergebnis nachteilig beeinflussen oder aus anderen Gründen, z.B. toxikologischen, ausgeschlossen werden müssen.

Bezüglich der in den erfindungsgemäßen Haarfärbe- und -tönungsmitteln einsetzbaren Farbstoffe wird weiterhin ausdrücklich auf die Monographie Ch. Zviak, The Science of Hair Care, Kapitel 7 (Seiten 248-250; direktziehende Farbstoffe) sowie Kapitel 8, Seiten 264-267; Oxidationsfarbstoffvorprodukte), erschienen als Band 7 der Reihe "Dermatology" (Hrg.: Ch., Culnan und H. Maibach), Verlag Marcel Dekker Inc., New York, Basel, 1986, sowie das "Europäische Inventar der Kosmetik-Rohstoffe", herausgegeben von der Europäischen Gemeinschaft, erhältlich in Diskettenform vom Bundesverband Deutscher Industrie- und Handelsunternehmen für Arzneimittel, Reformwaren und Körperpflegemittel e.V., Mannheim, Bezug genommen.

Zur Herstellung der erfindungsgemäßen Färbemittel werden die Oxidationsfarbstoffvorprodukte in einen geeigneten wasserhaltigen Träger eingearbeitet. Zum Zwecke der
Haarfärbung sind solche Träger z.B. Cremes, Emulsionen, Gele oder auch tensidhaltige
schäumende Lösungen, z.B. Shampoos, Schaumaerosole oder andere Zubereitungen, die
für die Anwendung auf dem Haar geeignet sind.

Weiterhin können die erfindungsgemäßen Färbemittel alle in solchen Zubereitungen bekannten Wirk-, Zusatz- und Hilfsstoffe enthalten. In vielen Fällen enthalten die Färbemittel mindestens ein Tensid, wobei prinzipiell sowohl anionische als auch zwitterionische, ampholytische, nichtionische und kationische Tenside geeignet sind. In vielen Fällen hat es sich aber als vorteilhaft erwiesen, die Tenside aus anionischen, zwitterionischen oder nichtionischen Tensiden auszuwählen.

Als anionische Tenside eignen sich in erfindungsgemäßen Zubereitungen alle für die Verwendung am menschlichen Körper geeigneten anionischen oberflächenaktiven Stoffe. Diese sind gekennzeichnet durch eine wasserlöslich machende, anionische Gruppe wie z. B. eine Carboxylat-, Sulfat-, Sulfonat- oder Phosphat-Gruppe und eine lipophile Alkylgruppe mit etwa 10 bis 22 C-Atomen. Zusätzlich können im Molekül Glykol- oder Polyglykolether-Gruppen, Ester-, Ether- und Amidgruppen sowie Hydroxylgruppen enthalten sein. Beispiele für geeignete anionische Tenside sind, jeweils in Form der Natrium-, Kalium- und Ammonium- sowie der Mono-, Di- und Trialkanolammoniumsalze mit 2 oder 3 C-Atomen in der Alkanolgruppe,

- lineare Fettsäuren mit 10 bis 22 C-Atomen (Seifen),
- Ethercarbonsäuren der Formel R-O- $(CH_2-CH_2O)_x$ - CH_2 -COOH, in der R eine lineare Alkylgruppe mit 10 bis 22 C-Atomen und x = 0 oder 1 bis 16 ist,
- Acylsarcoside mit 10 bis 18 C-Atomen in der Acylgruppe,
- Acyltauride mit 10 bis 18 C-Atomen in der Acylgruppe,
- Acylisethionate mit 10 bis 18 C-Atomen in der Acylgruppe,

- Sulfobernsteinsäuremono- und -dialkylester mit 8 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe und Sulfobernsteinsäuremono-alkylpolyoxyethylester mit 8 bis 18 CAtomen in der Alkylgruppe und 1 bis 6 Oxyethylgruppen,
- lineare Alkansulfonate mit 12 bis 18 C-Atomen,
- lineare Alpha-Olefinsulfonate mit 12 bis 18 C-Atomen,
- Alpha-Sulfofettsäuremethylester von Fettsäuren mit 12 bis 18 C-Atomen,
- Alkylsulfate und Alkylpolyglykolethersulfate der Formel R-O(CH_2 - CH_2 O) -SO H, in der R bevorzugt eine lineare Alkylgruppe mit 10 bis 18 C-Atomen und x = 0 oder 1 bis 12 ist,
- Gemische oberflächenaktiver Hydroxysulfonate gemäß DE-A-37 25 030,
- sulfatierte Hydroxyalkylpolyethylen- und/oder Hydroxyalkylenpropylenglykol- ether gemäß DE-A-37 23 354,
- Sulfonate ungesättigter Fettsäuren mit 12 bis 24 C-Atomen und 1 bis 6 Doppelbindungen gemäß DE-A-39 26 344,
- Ester der Weinsäure und Zitronensäure mit Alkoholen, die Anlagerungsprodukte von etwa 2-15 Molekülen Ethylenoxid und/oder Propylenoxid an Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen darstellen.

Bevorzugte anionische Tenside sind Alkylsulfate, Alkylpolyglykolethersulfate und Ethercarbonsäuren mit 10 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe und bis zu 12 Glykolethergruppen im Molekül sowie insbesondere Salze von gesättigten und insbesondere ungesättigten C₈-C₂₂-Carbonsäuren, wie Ölsäure, Stearinsäure, Isostearinsäure und Palmitinsäure.

Als zwitterionische Tenside werden solche oberflächenaktiven Verbindungen bezeichnet, die im Molekul mindestens eine quartäre Ammoniumgruppe und mindestens eine -COO oder -SO Gruppe tragen. Besonders geeignete zwitterionische Tenside sind die sogenannten Betaine wie die N-Alkyl-N,N-dimethylammonium-glycinate, beispielsweise das Kokosalkyl-dimethylammoniumglycinat, N-Acyl-aminopropyl-N,N-dimethylammoniumglycinate, beispielsweise das Kokosacylaminopropyldimethyl-

ammoniumglycinat, und 2-Alkyl-3-carboxymethyl-3-hydroxyethyl-imidazoline mit jeweils 8 bis 18 C-Atomen in der Alkyl- oder Acylgruppe sowie das Kokosacylamino-ethylhydroxyethylcarboxymethylglycinat. Ein bevorzugtes zwitterionisches Tensid ist das unter der CTFA-Bezeichnung Cocamidopropyl Betaine bekannte Fettsäureamid-Derivat.

Unter ampholytischen Tensiden werden solche oberflächenaktiven Verbindungen verstanden, die außer einer C₈₋₁₈-Alkyl- oder -Acylgruppe im Molekül mindestens eine freie Aminogruppe und mindestens eine -COOH- oder -SO₃H-Gruppe enthalten und zur Ausbildung innerer Salze befähigt sind. Beispiele für geeignete ampholytische Tenside sind N-Alkylglycine, N-Alkylpropionsäuren, N-Alkylaminobuttersäuren, N-Alkyliminodipropionsäuren, N-Hydroxyethyl-N-alkylamidopropylglycine, N-Alkyltaurine, N-Alkylsarcosine, 2-Alkylaminopropionsäuren und Alkylaminoessigsäuren mit jeweils etwa 8 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe. Besonders bevorzugte ampholytische Tenside sind das N-Kokosalkylaminopropionat, das Kokosacylaminoethylaminopropionat und das C₁₂₋₁₈-Acylsarcosin.

Nichtionische Tenside enthalten als hydrophile Gruppe z. B. eine Polyolgruppe, eine Polyalkylenglykolethergruppe oder eine Kombination aus Polyol- und Polyglykolethergruppe. Solche Verbindungen sind beispielsweise

- Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an lineare Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen, an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen und an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe,
- C₁₂₋₂₂-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von 1 bis 30 Mol Ethylenoxid an Glycerin,
- C₈₋₂₂-Alkylmono- und -oligoglycoside und deren ethoxylierte Analoga,
- Anlagerungsprodukte von 5 bis 60 Mol Ethylenoxid an Rizinusöl und gehärtetes Rizinusöl,
- Anlagerungeprodukte von Ethylenoxid an Sorbitanfettsäureester

Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid an Fettsäurealkanolamide.

Beispiele für die in den erfindungsgemäßen Haarbehandlungsmitteln verwendbaren kationischen Tenside sind insbesondere quartäre Ammoniumverbindungen. Bevorzugt sind Ammoniumhalogenide wie Alkyltrimethylammoniumchloride, Dialkyldimethylammoniumchloride und Trialkylmethylammoniumchloride, z. B. Cetyltrimethylammoniumchlorid, Stearyltrimethylammoniumchlorid, Distearyldimethylammoniumchlorid, Lauryldimethylammoniumchlorid, Lauryldimethylammoniumchlorid, Methyl-1-alkylamidoethyl-2-alkyl-imidazoli-nium-methosulfat und Tricetylmethylammoniumchlorid. Weitere erfindungsgemäß verwendbare kationische Tenside stellen die quaternisierten Protein-hydrolysate dar.

Erfindungsgemäß ebenfalls geeignet sind kationische Silikonöle wie beispielsweise die im Handel erhältlichen Produkte Q2-7224 (Hersteller: Dow Corning; ein stabilisiertes Trimethylsilylamodimethicon), Dow Corning 929 Emulsion (enthaltend ein hydroxylamino-modifiziertes Silicon, das auch als Amodimethicone bezeichnet wird), SM-2059 (Hersteller: General Electric), SLM-55067 (Hersteller: Wacker) sowie Abil®-Quat 3270 und 3272 (Hersteller: Th. Goldschmidt; diquaternäre Polydimethylsiloxane, Quaternium-80).

Alkylamidoamine, insbesondere Fettsäureamidoamine wie das unter der Bezeichnung Tego Amid®S 18 erhältliche Stearylamidopropyldimethylamin, zeichnen sich neben einer guten konditionierenden Wirkung speziell durch ihre gute biologische Abbaubarkeit aus.

Ebenfalls sehr gut biologisch abbaubar sind quaternäre Esterverbindungen, sogenannte "Esterquats", wie die unter dem Warenzeichen Stepantex[®] vertriebenen Methylhydroxyalkyldialkoyloxyalkyl-ammoniummethosulfate.

Ein Beispiel für ein als kationisches Tensid einsetzbares quaternäres Zuckerderivat stellt das Handelsprodukt Glucquat®100 dar, gemäß CTFA-Nomenklatur ein "Lauryl Methyl Gluceth-10 Hydroxypropyl Dimonium Chloride".

Bei den als Tenside eingesetzten Verbindungen mit Alkylgruppen kann es sich jeweils um einheitliche Substanzen handeln. Es ist jedoch in der Regel bevorzugt, bei der Herstellung dieser Stoffe von nativen pflanzlichen oder tierischen Rohstoffen auszugehen, so daß man Substanzgemische mit unterschiedlichen, vom jeweiligen Rohstoff abhängigen Alkylkettenlängen erhält.

Bei den Tensiden, die Anlagerungsprodukte von Ethylen- und/oder Propylenoxid an Fettalkohole oder Derivate dieser Anlagerungsprodukte darstellen, können sowohl Produkte mit einer "normalen" Homologenverteilung als auch solche mit einer eingeengten Homologenverteilung verwendet werden. Unter "normaler" Homologenverteilung werden dabei Mischungen von Homologen verstanden, die man bei der Umsetzung von Fettalkohol und Alkylenoxid unter Verwendung von Alkalimetallen, Alkalimetallhydroxiden oder Alkalimetallalkoholaten als Katalysatoren erhält. Eingeengte Homologenverteilungen werden dagegen erhalten, wenn beispielsweise Hydroxide, Erdalkalimetallsalze von Ethercarbonsäuren, Erdalkalimetalloxide, - hydroxide oder -alkoholate als Katalysatoren verwendet werden. Die Verwendung von Produkten mit eingeengter Homologenverteilung kann bevorzugt sein.

Weitere übliche Bestandteile der erfindungsgemäßen Zubereitungen können sein:

Anionische, zwitterionische, amphotere und nichtionische Polymere wie beispielsweise Vinylacetat/Crotonsäure-Copolymere, Polydimethylsiloxane,
Vinylpyrrolidon/Vinylacrylat-Copolymere, Vinylacetat/Butylmaleat/Isobornylacrylat-Copolymere, Methylvinylether/Maleinsäureanhydrid-Copolymere und
deren Ester, unvernetzte und mit Polyolen vernetzte Polyacrylsäuren. Acryl-amidopropyl-trimethylammoniumchlorid/Acrylat-Copolymere, Octylacrylamid/Methylmethacrylat/tert.Butylaminoethylmethacrylat/2-HydroxypropylmethacrylatCopolymere, Polyvinylpyrrolidon, Vinylpyrrolidon/Vinylacetat-Copolymere,

- Vinylpyrrolidon/Dimethylaminoethylmethacrylat/Vinylcaprolactam-Terpolymere sowie gegebenfalls derivatisierte Celluloseether.
- symmetrische und unsymmetrische, lineare und verzweigte Dialkylether mit insgesamt zwischen 12 bis 36 C-Atomen, insbesondere 12 bis 24 C-Atomen, beispielsweise Di-n-octylether, Di-n-decylether, Di-n-nonylether, Di-n-undecylether und Di-n-dodecylether, n-Hexyl-n-octylether, n-Octyl-n-decylether, n-Decyl-n-undecylether, n-Undecyl-n-dodecylether und n-Hexyl-n-Undecylether sowie Di-tert-butylether, Di-iso-pentylether, Di-3-ethyldecylether, tert.-Butyl-n-octylether, iso-Pentyl-n-octylether und 2-Methyl-pentyl-n-octylether,
- Entschäumer wie Silikone,
- Verdickungsmittel wie Agar-Agar, Guar-Gum, Alginate, Xanthan-Gum, Gummi arabicum, Karaya-Gummi, Johannisbrotkernmehl, Leinsamengummen, Dextrane, Gelatine, Pektine, Cellulose-Derivate, z. B. Methylcellulose, Hydroxyalkylcellulose und Carboxymethylcellulose, Stärke-Fraktionen und Derivate wie Amylose, Amylopektin und Dextrine, Tone wie z. B. Bentonit oder vollsynthetische Hydrokolloide wie z.B. Polyvinylalkohol sowie Polyacrylamide
- Strukturanten wie Maleinsäure, Mono-, Di- und Oligosaccharide,
- Parfümöle, Dimethylisosorbid und Cyclodextrine,
- Lösungsvermittler, wie Ethanol, Isopropanol, Ethylenglykol, Propylenglykol, Glycerin und Diethylenglykol,
- Farbstoffe zum Anfärben des Mittels,
- Antischuppenwirkstoffe wie Piroctone Olamine, Zink Omadine und Climbazol,
- weitere Substanzen zur Einstellung des pH-Wertes,
- tierische und pflanzliche Proteinhydrolysate, insbesondere Elastin-, Kollagen-, Keratin-, Milcheiweiß-, Sojaprotein-, Mandelprotein- und Weizen-proteinhydrolysate, sowie deren Fettsäurekondensationsprodukte und quaternierte Derivate,
- Vitamine und Vitaminvorstufen, wie Panthenol, dessen Derivate und Biotin,
- Pflanzen- und Honigextrakte, wie insbesondere Extrakte aus Eichenrinden, Brennessel, Hamamelis, Hopfen, Kamille, Klettenwurzel, Schachtelhalm, Lindenblüten, Mandel, Aloe Vera, Kokosnuß, Mango, Aprikose, Limone, Weizen,

- Kiwi, Melone, Orange, Grapefruit, Salbei, Rosmarin, Birke, Wiesenschaumkraut, Quendel, Schafgarbe, Hauhechel, Meristem, Ginseng und Ingwerwurzel,
- Weitere Wirkstoffe wie Ceramide, Allantoin, Pyrrolidoncarbonsäuren, und Bisabolol,
- Lichtschutzmittel,
- Konsistenzgeber wie Zuckerester, Polyolester oder Polyolalkylether,
- Fette und Wachse, wie Walrat, Bienenwachs, Montanwachs und Paraffine,
- Fettsäurealkanolamide,
- Quell- und Penetrationsstoffe wie Glycerin, Propylenglykolmonoethylether, Carbonate, Hydrogencarbonate, Guanidine, Harnstoffe sowie primäre, sekundäre und tertiäre Phosphate,
- Trübungsmittel wie Latex, Styrol/PVP- und Styrol/Acrylamid-Copolymere,
- Perlglanzmittel wie Ethylenglykolmono- und -distearat sowie PEG-3-distearat,
- Komplexbildner wie EDTA, NTA, β-Alanindiessigsäure und Phosphonsäuren,
- Reduktionsmittel und Stabilisatoren wie z.B. Thioglykolsäure und deren Derivate, Thiomilchsäure, Cysteamin, Thioäpfelsäure und α-Mercaptoethansulfonsäure, sowie Ascorbinsäure, Sulfite und Dithionite,
- Treibmittel wie Propan-Butan-Gemische, N₂O, Dimethylether, CO₂, N₂ und Luft sowie
- Antioxidantien.

Bezüglich weiterer Bestandteile sowie Mengenbereiche für die einzelnen Inhaltsstoffe wird auf die dem Fachmann bekannten Handbücher, z.B. K. Schrader, Grundlagen und Rezepturen der Kosmetika, 2. Auflage, Hüthig Buch Verlag, Heidelberg, 1989, verwiesen.

Die Bestandteile des wasserhaltigen Trägers werden zur Herstellung der erfindungsgemäßen Färbemittel in für diesen Zweck üblichen Mengen eingesetzt; z.B. werden Emulgiermittel in Konzentrationen von 0,5 bis 30 Gew.-% und Verdickungsmittel in Konzentrationen von 0,1 bis 25 Gew.-% des gesamten Färbemittels eingesetzt.

Die oxidative Entwicklung der Färbung kann grundsätzlich mit Luftsauerstoff erfolgen. Bevorzugt wird jedoch ein chemisches Oxidationsmittel eingesetzt, besonders dann, wenn neben der Färbung ein Aufhelleffekt an menschlichem Haar gewünscht ist. Als Oxidationsmittel kommen Persulfate, Chlorite und insbesondere Wasserstoffperoxid oder dessen Anlagerungsprodukte an Harnstoff, Melamin sowie Kalium- und Natriumborat in Frage. Weiterhin ist es möglich, die Oxidation mit Hilfe von Enzymen durchzuführen. Dabei können die Enzyme zur Übertragung von Luftsauerstoff auf die Entwicklerkomponente oder zur Verstärkung der Wirkung geringer Mengen vorhandener Oxidationsmittel dienen. Ein Beispiel für ein enzymatisches Verfahren stellt das Vorgehen dar, die Wirkung geringer Mengen (z.B. 1 Gew.-% und weniger, bezogen auf das gesamte Mittel) Wasserstoffperoxid durch Peroxidasen zu verstärken.

Zweckmäßigerweise wird die Zubereitung des Oxidationsmittels unmittelbar vor dem Haarefärben mit der Zubereitung aus den Oxidationsfarbstoffvorprodukten vermischt. Das dabei entstehende gebrauchsfertige Haarfärbepräparat sollte bevorzugt einen pH-Wert im Bereich von 6 bis 10 aufweisen. Besonders bevorzugt ist die Anwendung der Haarfärbemittel in einem schwach alkalischen Milieu. Die Anwendungstemperaturen können in einem Bereich zwischen 15 und 40 °C liegen. Nach einer Einwirkungszeit von ca. 30 Minuten wird das Haarfärbemittel durch Ausspülen von dem zu färbenden Haar entfernt. Das Nachwaschen mit einem Shampoo entfällt, wenn ein stark tensidhaltiger Träger, z.B. ein Färbeshampoo, verwendet wurde.

Die nachfolgenden Beispiele sollen den Erfindungsgegenstand näher erläutern.

Beispiele

1. Synthesebeispiel

Synthese von 6-Methoxy-2-methyl-3-aminophenol

6g (0,03 mol) 6-Methoxy-2-methyl-3-nitrophenol wurden in 100 ml Ethanol in Gegenwart von 0,2 g Pd/C bei einer Temperatur von 20 °C und einem Druck von 2x10⁵ Pa hydriert. Nachdem die Wasserstoffaufnahme beendet war, wurde der Katalysator abfiltriert, das Filtrat mit HCl angesäuert und anschließend bis zur Trockne eingeengt. Als Produkt erhielt man farblose Kristalle mit einem Schmelzpunkt von 230 °C.

2. Ausfärbungen

Es wurde zunächst eine Cremebasis folgender Zusammensetzung hergestellt [alle Angaben sind, soweit nicht anders vermerkt, in g]:

Talgfettalkohol	17,0
Lorol®techn.	4,0
Texapon®N 28 ²	40,0
Dehyton®K ³	25,0
Eumulgin®B 24	1,5
destilliertes Wasser	12,5

C₁₂₋₁₈-Fettalkohol (HENKEL)

Natriumlaurylethersulfat (ca. 28 Gew.-% Aktivsubstanz; CTFA-Bezeichnung: Sodium Laureth Sulfate) (HENKEL)

Fettsäureamid-Derivat mit Betainstruktur der Formel

R-CONH(CH₂)₃N⁺(CH₃)₂CH₂COO⁻ (ca. 30 Gew.-% Aktivsubstanz; CTFA-Bezeichnung Cocoamidopropyl Betaine) (HENKEL)

Cetylstearylalkohol mit ca. 20 Mol EO (CTFA-Bezeichnung: Ceteareth-20) (HENKEL)

Auf Basis dieser Creme wurde dann folgende Haarfärbecremeemulsion hergestellt:

Cremebasis 50,0

Entwicklerkomponente 7,5 mmol

Kupplerkomponente 7,5 mmol

Na₂SO₃ (Inhibitor) 1,0

 $(NH_4)_2SO_4$ 1,0

konz. Ammoniaklösung ad pH 10

Wasser ad 100

Die Bestandteile wurden der Reihe nach miteinander vermischt. Nach Zugabe der Oxidationsfarbstoffvorprodukte und des Inhibitors wurde zunächst mit konzentrierter Ammoniaklösung der pH-Wert der Emulsion auf 10 eingestellt, dann wurde mit Wasser auf 100 g aufgefüllt.

Die oxidative Entwicklung der Färbung wurde mit 3 Gew.-%iger Wasserstoffperoxidlösung als Oxidationslösung durchgeführt. Hierzu wurden 100 g der Emulsion mit 50 g Wasserstoffperoxidlösung (3 Gew.-%ig) versetzt und vermischt.

Die Färbecreme wurde auf ca. 5 cm lange Strähnen standardisierten, zu 90 % ergrauten, aber nicht besonders vorbehandelten Menschenhaars aufgetragen und dort 30 Minuten bei 32 °C belassen. Nach Beendigung des Färbeprozesses wurde das Haar gespült, mit einem üblichen Haarwaschmittel gewaschen und anschließend getrocknet.

Für die Ausfärbungen wurden folgende Kuppler- und Entwickler-Komponenten verwendet:

- Kuppler-Komponente
- 6-Methoxy-2-methyl-3-aminophenol (K1)
- Entwickler-Komponenten
- 2-β-Hydroxyethyl-p-phenylendiamin (E1)
- 3-Methyl-4-aminophenol (E2)
- 1-(B-Hydroxyethyl)-2,5-diaminobenzol (E3)
- p-Toluylendiamin (E4)

Tetraaminopyrimidin (E5)

p-Aminophenol (E6)

Es wurden folgende Ausfärbungen gefunden:

Kuppler	Entwickler	Nuance des gefärbten Haares
K1	E1	Dunkelbraun
K1	E2	Rotbraun
K1	E3	Rotschwarz
K1	E4	Photobraun
K1	E5	Dunkelmagenta
K1	E6	Gelbbraun

Patentansprüche

1. Aminophenol-Derivate der allgemeinen Formel (I),

(I)
$$\mathbb{R}^2$$
 \mathbb{R}^1 \mathbb{N}^1

in der R¹ und R² (a) für eine Alkylgruppe mit 1 bis 4 C-Atomen oder (b) für eine Alkoxylgruppe mit 1 bis 4 C-Atomen stehen, mit der Maßgabe, daß jeweils genau ein Substituent aus der Gruppe (a) und genau ein Substituent aus der Gruppe (b) vertreten ist und R³ steht für

- Wasserstoff,
- eine C₁- bis C₄-Alkylgruppe,
- eine C₃₋₄-Dihydroxyalkylgruppe,
- eine Methylgruppe, die 1 3 Halogenatome, insbesondere Fluoratome, als Substituenten trägt,
- eine C₂₋₄-Alkylgruppe mit maximal 1 4 Halogenatomen, insbesondere Fluoratomen, als Substituenten
- eine Gruppe -(CH₂)_x-B, in der B steht für
 - eine Hydroxygruppe,
 - eine Gruppe NR5R6 oder
 - eine Gruppe CO-NR⁷R⁸ und
 - x für eine Zahl von 1 bis 4,
- eine Gruppe -COOR⁹ oder
- eine Gruppe -CO-NR¹⁰R¹¹,
 wobei R⁵, R⁶, R⁷, R⁸, R¹⁰ und R¹¹ unabhängig voneinander stehen für Wasserstoff, eine C₁₋₄-Alkylgruppe, eine C₁₋₄-Hydroxyalkylgruppe und R⁵ und R⁶, R⁷ und R⁸ sowie R¹⁰ und R¹¹ jeweils zusammen mit dem sie tragenden Stickstoff-

atom auch Teil eines Morpholino-, Piperidino- oder Pyrrolidino-Restes sein

können und R⁵ auch für eine Gruppe -SO₂-CH₃ stehen kann mit der Maßgabe, daß dann R⁶ für Wasserstoff steht, und R⁹ steht für Wasserstoff oder eine C₁₋₄-Alkylgruppe, sowie deren wasserlösliche Salze.

- Aminophenol-Derivate nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R¹ für einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe (a) und R² für einen Substituenten ausgewählt aus der Gruppe (b) steht.
- 3. Aminophenol-Derivate nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß R³ für eine C1 bis C4 Alkylgruppe oder Wasserstoff steht.
- 4. Aminophenol-Derivate nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß R¹ für eine Methylgruppe steht.
- 5. Aminophenol-Derivate nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß R² für eine Methoxygruppe steht.
- Verwendung von Aminophenol-Derivaten und deren wasserlöslichen Salzen gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 als Kupplerkomponente in Oxidationshaarfärbemitteln.
- 7. Oxidationsfärbemittel zum Färben von Keratinfasern enthaltend Kupplerkomponenten und Entwicklerkomponenten in einem wasserhaltigen Träger, dadurch
 gekennzeichnet, daß es als Kuppler-Komponente ein Aminophenol-Derivat nach
 einem der Ansprüche 1 bis 5 enthält.
- 8. Oxidationsfärbemittel nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß Entwicklerkomponenten in einer Menge von 0,005 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 5 Gew.-%, und Kupplerkomponenten in einer Menge von 0,01 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 5 Gew.-%, jeweils bezogen auf das gesamte Oxidationsfärbemittel, enthalten sind.

- 9. Oxidationsfärbemittel nach Anspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens eine Entwicklerkomponente, ausgewählt aus 2,4,5,6-Tetraaminopyrimidin, 4-Hydroxy-2,5,6-triaminopyrimidin, 1-(ß-Hydroxyethyl)-2,5-diaminobenzol, p-Phenylendiamin, p-Toluylendiamin, p-Aminophenol, 3-Methyl-p-aminophenol und 2-Aminomethyl-p-aminophenol, enthalten ist.
- 10. Oxidationsfärbemittel nach einem der Ansprüche 7 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß weiterhin mindestens ein direktziehender Farbstoff enthalten ist.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

in ational Application No PCT/EP 98/06447

A. CLASSIF	CO7C217/84 A61K7/13		
IPC 6	C07C217/84 A61K7/13		·
	·		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classif	fication and IPC	
	SEARCHED		
	cumentation searched (classification system followed by classification control	ation symbols)	·
IPC 6	CUTC ACIR	•	
	the extent the	t such documents are included in the fields sea	rched
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the extent tha	it such documents are more and	
		the state of the s	
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data	base and, where practical search terms used,	.
]
•		·	
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
х	US 4 125 601 A (ANDREE BUGAUT E	T AL.)	1-10
	14 November 1978	. claim 13	
	see column 4, line 34 - line 53	; Craim 13	
A	EP 0 410 471 A (KAO CORPORATION	1)	1-10
''	30 January 1991		
	see claims 1,3,5,6,8; examples		<i>y</i> ,
	1,2,6-8,13-15		
A	WO 93 00066 A (L'OREAL) 7 Janua	ry 1993	1-10
	see claims; examples		
			·
Fur	rther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
° Special c	categories of cited documents :	"T" later document published after the inte	mational filing date
"A" docun	ment defining the general state of the art which is not	or priority date and not in contlict with cited to understand the principle or th	(Lia abbilearon ear
cons	r document but published on or after the international	invention "X" document of particular relevance; the o	taimed invention
filing	page which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do	cument is taken alone
whic	th is cited to establish the publication date of another ion or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in	AGUINS 'SIGD MUGU ING
"O" docui	ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or in means	document is combined with one or ments, such combination being obvious	OLB OLUBL SOCH GOLD-
"P" docur	ment published prior to the international filing date but	in the art. "&" cocument member of the same patent	•
	r than the priority date claimed ne actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	
Care of tu	is dotter completion of the same same same same same same same sam		
	9 February 1999	17/02/1999	
Name and	id mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Zervas, B	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

PCT/EP 98/06447

	Patent document cited in search report		Publication date		latent family member(s)	Publication date
_	US 4125601	A	14-11-1978	LU	74807 A	02-12-1977
	03 4123001		14 12 237,0	· AT	360656 B	26-01-1981
	•			AT	268577 A	15-06-1980
				AU	513825 B	08-01-1981
				AU	2441377 A	26-10-1978
					853733 A	19-10-1977
				BE		01-04-1980
				CA	1074815 A	30-04-1981
				CH	622699 A	* *
				DE	2717766 A	03-11-1977
				FR	2348911 A	18-11-1977
	•			GB	1549752 A	08-08-1979
				JP	1250133 C	14-02-1985
	•			JP	55152872 A	28-11-1980
				JP	59022826 B	29-05-1984
				JP	1096862 C	14-05-1982
				JP	55149349 A	20-11-1980
				JP	56044107 B	17-10-1981
			•	JP	1054083 C	23-07-1981
				JP ,	52132030 A	05-11-1977
				JP	55049088 B	10-12-1980
				NL	7704326 A,B,	25-10-1977
	CD 410471		30-01-1991	JP	1947837 C	10-07-1995
	EP 410471	Α	30 01 1991	JP	3058915 A	14-03-1991
				JP	6084337 B	26-10-1994
			•	AT	122653 T	15-06-1995
				DE	69019430 D	22-06-1995
				DE	69019430 T	14-12-1995
					2075097 T	01-10-1995
	•			ES		14-05-1991
				US	5015260 A	14-04-1992
				US	5104414 A	
	•			JP	1819793 C	27-01-1994
				JP	3135912 A	10-06-1991
				JP	5032365 B	14-05-1993
				JP	2017357 C	19-02-1996
				JP	3173852 A	29-07-1991
				JP	6069993 B	07-09-1994
	WO 9300066	Α	07-01-1993	FR	2678263 A	31-12-1992
	110 300000	• •		AT	138261 T	15-06-1996
				. CA	2112369 A	07-01-1993
	•			DE	69211000 D	27-06-1996
				DE	69211000 T	02-10-1996
				EP	0591373 A	13-04-1994
	•	,		ES	2087542 T	16-07-1996
				JP	6508627 T	29-09-1994
				-	5443596 A	22-08-1995
				บร	3443330 W	22 00 1333

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 98/06447

A. KLASSII IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07C217/84 A61K7/13		
Nines des tes	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	sifikation und der IPK	
-	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol	θ)	·
IPK 6	C07C A61K		
Recharchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff genörende Veröffentlichungen, sow	veit alese unter ale recherchierten Gebiete	fallen
•••	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	me der Datenbank und evil. Verwendete S	Sucinpegriffe)
wanrend ce	r (nternationalen Meditardie konsulterte elektronische Dateribus (144		, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
	•		
	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Senach Rommender Teac	300. 7.1.49.300.771.
X	US 4 125 601 A (ANDREE BUGAUT ET	AL.)	1-10
^	14. November 1978		
	siehe Spalte 4, Zeile 34 - Zeile	53;	
	Anspruch 13		·
Α	EP 0 410 471 A (KAO CORPORATION)		1-10
	30. Januar 1991		
	siehe Ansprüche 1,3,5,6,8; Beispi 1,2,6-8,13-15	ere	
·	1,2,0-6,13-13		
Α	WO 93 00066 A (L'OREAL) 7. Januar	1993	1-10
	siehe Ansprüche; Beispiele		
	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
	o , terogetion van engegeering, verenendere	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlich	t worden ist und mit der
aber i	antiichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu Erfindung zugrundeliegenden Prinzips	r zum Verständnis des der oder der ihr zugrundellegenden
Anme		Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedet	utung; die beanspruchte Erfindung
scheit	entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	kann allein aufgrund dieser Veröffentlin erfinderischer Tätigkeit beruhend betra	achtet werden
ander	ren im Recherchenbencht genannten Verotfentlichung belegt werden i der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	kann nicht als auf erfinderischer Tätigh	(ex peruhend betrachtet
"O" Veröfte	eführt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann	Verbindung gebracht wird und
"P" Verötte		"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber	
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	echerchenberichts
9	9. Februar 1999	17/02/1999	•
Name und	Postanschrift der internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt. Fáx: (+31-70) 340-3016	Zervas, B	-

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

PCT/EP 98/06447

lm Recherchenbericht geführtes Patentdokum	ent	Datum der Veröffentlichung		glied(er) der atentiamilie	Datum der Veröffentlichung
US 4125601	A	14-11-1978	LU	74807 A	02-12-1977
05 4125001	Α	14 11 15,0	ĀŢ	360656 B	26-01-1981
			AT	268577 A	15-06-1980
			AU	513825 B	08-01-1981
				2441377 A	26-10-1978
			AU		19-10-1977
•		•	. BE	853733 A	01-04-1980
_			CA	1074815 A	
		•	CH	622699 A	30-04-1981
		•	DE	2717766 A	03-11-1977
		•	FR	2348911 A	18-11-1977
			GB	1549752 A	08-08-1979
,			JP	1250133 C	14-02-1985
			JP	55152872 A	28-11-1980
			JP	59022826 B	29-05-1984
			JP.	1096862 C	14-05-1982
			JP.	55149349 A	20-11-1980
		•	JP	56044107 B	17-10-1981
			JP	1054083 C	23-07-1981
			JP	52132030 A	05-11-1977
				55049088 B	10-12-1980
			JP	7704326 A,B,	25-10-1977
·			NL 	77,04320 A,B,	
EP 410471	Α	30-01-1991	JP	1947837 C	10-07-1995
C: 4104/1	,,		JP	3058915 A	14-03-1991
			JP	6084337 B	26-10-1994
			AT	122653 T	15-06-1995
•			DE	69019430 D	22-06-1995
			DE	69019430 T	14-12-1995
•			ES	2075097 T	01-10-1995
•			US.	5015260 A	14-05-1991
			US	5104414 A	14-04-1992
				1819793 C	27-01-1994
			JP JP	3135912 A	10-06-1991
•			JP	5032365 B	14-05-1993
		•		2017357 C	19-02-1996
			JP	3173852 A	29-07-1991
			JP	6069993 B	07-09-1994
			JP	 	
UO 0200066	Α	07-01-1993	FR	2678263 A	31-12-1992
WO 9300066	M	01 01 1330	AT	138261 T	15-06-1996
			CA	2112369 A	07-01-1993
			DE	69211000 D	27-06-1996
•			DE	69211000 T	02-10-1996
•			EP	0591373 A	13-04-1994
			ES	2087542 T	16-07-1996
				6508627 T	29-09-1994
			JP	5443596 A	22-08-1995
			US	3443370 N	FF 00 1930